(9) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭55-135590

母公開 昭和55年(1980)10月22日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

9修飾アスパラギナーゼ及びウリカーゼ並びに その製法

横浜市西区老松町30番地2の40 1

その製法

②特 願 昭54-41203 ②出 願 昭54(1979)4月5日

②分発 明 者 稲田祐二

⑪出 願 人 美浜久春

東京都世田谷区梅丘2丁目23番3

6号

4 アスペラギナーゼ分子中のアミノ茶の約50 **★が分子量 5000 以上の 2.4 - ピス(0 - メ** トキシポリエチレングリコール)-3-トリ アジン・6-イルで置換された特許請求の範 西原 1 項記載の事件アスパラギナーゼ。 L-アスパラギナーゼ叉はカリカーゼに分 子量 2000 以上の 2.4 - ビス(0-履 鉄 - ボ リエチレングリコール) - 6 - クロル-3 -トリアジンを反応させることを特徴とする、 アスパラギナーゼ又は カリカーセル子中のア ミノ 基が部分的に 置換 された抗原性を低下又 は損失させた節節アスパラギナーゼ及びカリ カーゼの製法。 4. 発用の詳細な説明 本幹明は抗原性を低下又は消失させた修飾で スパラギナーゼ及びウリカーせ並び肥それらの 製法に関し、医薬としての安全性を高めたもの レーアスパラギナーゼは分子量約184万でも

(1)

つの同一のサブユニットよりなる蛋白質であり、 レーアスパラギンをレーアスパラギン酸とアン モニアに加水分解する反応を軟盤する酵素でも 魚 ある個の機能振駆はレーアスパラギンをか 須栄養原の1つとすることにより、この栄養原 をレーアスパラギナーゼを用いて分解し、機器 磁散の増殖性抑えるとまに形成さる目的で同 機士は相應を表しに用いなれている。

大島南 A Lび その他の 製造物より 生薬された レーア スパラギナーゼロ ヒト IC とつて非自己で もため、 同療素の体内投写によって免疫系を 刺教し、 多量の飲存を選生する。そのため維集 患者に 同酵素を 投与して一時のに 解気が なかっ 力 ボナーゼ 投与は 不可能で もるため、 その何 が 都し、 くさまた げられ、 適つて 投与した場合に は フナフィラキシーショックを 起し、生命に度 大 な 危険を 与える。

即ち、 L - アスパラギナーゼ分子の表面には ヒトにとつて非自己と解除される抗原決定部位

(8)

現在ウリカーゼは肝臓及び酵母より単離精製 され、臨床検査用として尿酸の定量に使用され ている。この酵素を直接血液中に投与し、血中 の果根を分解するととによつて循風を治探しよ うとする者先は、そのウリカーゼがヒト収外の 動物より単離されたものであるがため、ヒトに とつて暴煙の蛋白質であるので抗体を発生し、 再変のウリカーゼの投与によつてアナフイラキ シー・ショックを超し死に至らしめる。 そのほ 因はウリカーゼ分子の要面にはヒトにとつて非 自己と解職される抗原決定都位が存在するため。 てあり、その部位は2~5個のアミノ酸供着に よつて構成されていると考えられる。ウリカー せの抗原性の低下あるいは消失は、ヒトにとつ て非自己を自己に変換し、痛風患者(高級酸血 **漿症)への再投与を可能にする。**

本発明者は、先にもってスパラギナーゼ及び クリカーゼ分子中に存在するアミノ最後基を、 排間855-135590(2) が少くとも1~8ヶ存在し、それぞれの部位は 2~3個のアミノ乗扱器によつて構成されてい あと考まられている。

L - フスパラギナーゼの配置性を低下るないは 消失させることは、ヒトにとつて声自己であった」・フスパラギナーゼを自己に変換させることであり、 運転投与ができなかつた提来のアスパラギナーゼ度法を更に発展させ、 護藤島常への再投与を可能にするための改良が譲まれている。

10

(ここに、 R は分子量 2000 以上の水溶性高 分子改基を示す)

これら先の鬼別にかいては、L-フスパタギナーゼ又はつりの・せの後面をヒが状の高分子 男高で覆うことによつて、 抗風抗体反応を配と するものであつて、 辨素が低性を侵持したまうで 抗原性を得失させることに特象がある。 しかし ながら、 抗原性を 消失させるよめには 辨素結性 又かなり低下する次点があつたため、 なが改 良する必要があった。

本特別者は研究の結果、2本級の水路性高分子概義を有するトリア ジンをアスパラギナーゼ

-418-

又は 9 り n - ゼ に反応させることに 2 つ て、 1 本観の水海性馬分子和紙を 有する b リ ア ジンを 同醇 素化 反応 させた場合 に 比べ 同醇 来の ア t シ で 接触 基金 解析 を 放って と と な で き、また 酵素 変 面 を 水 器性 馬分子で 長 の 効 果 が 増 加 す ると 片 に、 酵素 活性 の 低 丁 を ア が オ カ さ と に 反 功 し 元。 即 5、 本 報 列 は L ・ フ ェ バ テ ギ ナ - ゼ 又 は 9 り n - セ グ チ 中 の ア t ノ ぎ が

K RY"]

(ここに、RID分子盤 2000 以上の水形性高分子機器を示す) を有する基で部分的に電換された抗原性を低下 では損失させた体質でスペラギナーゼ及びワリ

カーゼ並びにそれらの製法である。 輸配水器性高分子機薬の例は、分子量 2000 以上のポリエチレングリコール、ポリビニルア ルコール、ポリビニルビロリドン又はカルボギ

ルコール、ポリビニルピロリドン又はカルポキ シメナルセルローズなどであり、特にポリエす (7)

(7

x + 00H2OH2 > PO

(スはマスクのため結合している健康落、例えばメテル落を示す)反応は塩差の存在下量放棄 変で行なわれる。

24開館55-135590(3)

レンタリコールが好ましい。これら水常性高分子の一方の末端はマスタされてれることが好ま しく、例えばメナル、エナル、プロピルのよう ラスアルル高、又はフセナル、ペンソイルのよ ラスアンル高でマスタされている。即ち例えば ロー量換ポリエナレンタリコール、時にローメ トキンポリエナレンタリコールが用いられる。 本条例の番輪アスパラギナーせ及びッリカー

分子量 2000 以上の 0 - 世換 - ポリエナレン グリコール(1)と 2 4.4 - トリクロル - 8 - トリ ブジン(0)とを反応させる C とによつて、 2 4 -ピス(0 - 世換ポリエナレングリコール) - 4 - クロル - 8 - トリアジン(0)が刺済される。

せの製法の1例を示す。

 $(1) \qquad \qquad 0D$ $(2) \qquad (3) \qquad (4) \qquad (4) \qquad (5) \qquad (5) \qquad (5) \qquad (7) \qquad (7)$

(8)

→ x ← 0.0H₂ 0H₂ → p₀ → x → x ← 0.0H₂ 0H₂ → p₀ → x ← 0.0H₂ 0H₂ → p₀ → x ← 0.0H₂ 0H₂ → p₀

(IV)

本界別の修飾アスパラギナーゼ又はクリカーゼは、七の分子量を創足すると、アスパラギナーゼ又はクリカーゼの分子量それぞれ 114.万又は12万と総合した化合物側の分子量の合計に一致していることにより確認される。

本契明の蘇飾すスパッギナーセについて、前 配化合物(側の付加率は、米皮店のフミノ基をト リュトゥペンセンスルホン酸を用いて削型で 方法により行い、アスパッギナーセ分子中の前 合したフミノ素の数を削起した。解案活性の刺

(10)

カーゼ師が得られる。

定は、もーグルタミン酸・オキザロ酢酸トラン スプミナーゼを用い、リンゴ酸の生命に伴かり WAD* の変化量を分光学的に制定する方法(A 法) およびアスパラギン 樹とヒドロキシアミン 共存下にかける同醇素によるアスパラギン量と ドロキサメートの生成を塩化菓二鉄により発色 させる方法(日法)により測定した。更に枯度 性の概定は、ウサギをL-アスパラギナーゼア 免疫した抗血療を用い、抗原 - 抗体反応により 生ずる花穀量を御定する方法により行い、抗体 との結合能(抗原性)を測定した。

突羅例の方法により製造された本発明の修飾 アスパラギナーゼについて、野素活性及び抗体 との結合能を測定した結果は次数のとおりであ ъ.

PEGE)	モル比 b) PEG ₂ /-NH ₂	助合したプ ^{C)} ミノ基の数	舒素活性		抗体との
			A 法	B佳	精合能
	0	0	100	100	100
5.0 0 0	5	20	3.7	52	89
*	5	4.6	2.5	25	86
	10	4.8	21	21	76
	1 2.5	50	13	21	57
	15	52		15	0

リアジン 565 砂を加え、1 昼夜 8 0 ℃で最流下 反応させた。反応表育物を严去し、石油エーテ ル 300 mを加えて抗震を生ぜしめ、抗療を数回 石油エーテルで洗い、24-ピス(0-メトャ シポリエテレングリコール) - 6 - クロル - 8 - トリアジンを製造した。

安庭例 1

エーアスパラギナーゼ10切を含むな1日径 う 微疑 衡放 (pli 10) 2 nd に、上記に より製造 した24-ビス(ローメトキシボリエチレング リコール) - 6 - クロル - 3 - トリアジンチ. アスパラギナーゼ分子中のアミノ基に対し15 倍モル比加え、57℃で1時間反応させた。常 法により精製し、白色粉末の修飾アスパラギナ -ゼを得た。このものの分子量は60万であり、 アミノ薬の分析の結果、52個が結合していた ので、付加和分の分子量 5 2 × 5000 × 2 ÷ 52 万とアスパラギナーゼの分子量 184 万との会計 誰とだ理一致した。そして、このものは核体と の結合館は完全に消失しているが、酵素活性は

特開昭55-135590(4) a) 0-メトキシポリエテレングリコールの分

7 #

b) アスパラギナーゼ分子中のアミノ基に対す る PEG, のモル比

c) アスパラギナーゼ分子中のアミノ基(9 2 顔)のうち、24~ビス(0-メトキシポリ エチレングリコール) - 8 - トリアジン- 6

- イルが結合したアミノ基の数 本発明の答解アスパラギナーゼは前述のとお

り、酵素活性を保持していながら、抗原性が完 全に消失しているか著しく低下しているので安 全性が高い。更に加えて、アミノ基が修飾をう けているので蛋白分解酵素による分解に対し抵 抗性が大きく、例えばトリブジンを作用させて も808の活性が保持される特徴を有する。

1 9 9 の無水炭酸ソーダを含む 100 ㎡の無水 ペンセンに分子量 5000 のモノメトキシボリエ ナレングリコール209を搭解し、80℃で30 分間遺旋した鉄、246-トリクロルー8-ト

(12)

A 法で8%、B 法で15%保持していた。 夹磨粥 2

ウリカーゼラ吸を含むの1日ホウ酸器解析 (pH 10)に、上記により製造した24 - ビス (ローメトキシボリエチレングリコール) - 4 - クロルー 3 - トリアジンをウリカーセ分子中 のアミノ基に対し10倍モル比加へ、31℃で 1時間反応させた。常法により指載し、白色粉 木の格飾ウリカーゼを海た。とのものと分子量 は45万であり、アミノ茶の分析の結果30個 が結合していたので付加部分の分子量 30 × 5000 × 2 = 300000 とウリカーゼの分子量 12 万との 合計(42万)とほど一致した。そしてこのも のは抗体との結合能は完全に消失しているが、 酵業活性は15多以上保持していた。